



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

51-124 Wrocław, ul. H. Kamińskiego 73a
telefony: centrala 71 32 70 100, fax 71 32 54 101
www.wssk.wroc.pl

Szp/FZ - 58/94/2017

Wrocław, dnia 24.10.2017 r.

INFORMACJA NR 2 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73 a zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r. poz. 1579) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „*Dostawa urządzeń medycznych dla Oddziału Neonatologii*”

Pytanie nr 1 - dotyczy Zadania nr 12 punktu nr 4.3 i 4.4.

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie w trybie NIPPV i SNIPPV miało możliwość regulacji Ciśnienia wdechowego (Pinsp) w zakresie co najmniej 3-20 cm H₂O?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Zadaniu nr 12 pkt. 4.3 i 4.4 aby urządzenie w trybie NIPPV i SNIPPV miało możliwość regulacji ciśnienia wdechowego (Pinsp) w zakresie co najmniej 3-20 cm H₂O. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 2 - dotyczy Zadania nr 12

Czy Zamawiający wymaga, aby wartość ciśnienia w układzie oddechowym była regulowana minimum w zakresie od 3-20 cmH₂O?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Zadaniu nr 12 zestawu transportowego Infant Flow gdzie wartość ciśnienia w układzie oddechowym była regulowana minimum w zakresie od 3-20 cmH₂O. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 3 - dotyczy Zadania nr 12

Czy Zamawiający wymaga, aby wartość ciśnienia wyzwalanego w trakcie wykrycia przez aparat bezdechu (Papnoea) u pacjenta, była regulowana minimum w zakresie od 3-18 cmH₂O?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Zadaniu nr 12 zestawu transportowego Infant Flow gdzie wartość ciśnienia wyzwalanego w trakcie wykrycia przez aparat bezdechu (Papnoea) u pacjenta, była regulowana minimum w zakresie od 3-18 cmH₂O. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 4 - dotyczy Zadania nr 12

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało Regulowany czas wdechu (TI) min 0.1 –17 sec?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Zadaniu nr 12 zestawu transportowego Infant Flow z regulowanym czasem wdechu (TI) min 0.1 –17 sec. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 5 - dotyczy Zadania nr 12

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie miało możliwość prowadzenia wentylacji HFNC w oparciu o ten sam układ oddechowy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało wentylację HFNC prowadzoną na oddzielnym układzie zawierającym w składzie jony srebra.

Pytanie nr 6 - dotyczy Zadania nr 12 pkt. 3 i 11.3

Prosimy o odstąpienia wymogu „efektu Coanda” i dopuszczenie zestawu z innym generatorem dla zmiany kierunku przepływu gazów. Pojęcie „efekt Coanda” jest nazwą stosowaną tylko przez jednego producenta aparatu o nazwie Infant Flow. Taki opis przedmiotu zamówienia narusza Prawo Zamówień Publicznych. Obecnie dostępne są inne generatory nCPAP, dające inne, często lepsze efekty terapeutyczne niż wspomniany w niniejszym opisie przez Zamawiającego. Producenci zestawów do nieinwazyjnego wspomaganie oddychania u noworodków stosują różne rozwiązania. Na przykład w oferowany przez nas zestaw posiada generator, w którym wykorzystany jest tzw. „zawór Benvenisty”. Konstrukcja generatora pozwala na precyzyjny pomiar ciśnienia i rzeczywistego oddechu pacjenta bezpośrednio w komorze generatora oraz synchronizuje aparat z oddechem pacjenta. W przypadku zastosowania „efektu Coanda” mierzone są jedynie przepływ i ciśnienie, jakie podaje aparat, co z pewnością nie odzwierciedla rzeczywistego oddechu pacjenta. ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 7 - dotyczy Zadania nr 12 pkt. 11.9 i 12.0

Zwracamy się z prośbą, aby Zamawiający dopuścił aparat do nieinwazyjnej wentylacji noworodka niewymagający zastosowania czujnika brzuszego, sondy Grasby. Aparat, który możemy zaoferować Zamawiającemu umożliwi precyzyjniejsze i dokładniejsze zsynchronizowanie z oddechem pacjenta poprzez zastosowanie odpowiedniej konstrukcji generatora nCPAP?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Zadaniu nr 12 urządzenia niewymagającego zastosowania czujnika brzuszego Sondy Grasby. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 7 - dotyczy Zadania nr 12 pkt. 12.1

Zwracamy się z prośbą, aby Zamawiający dopuścił aparat do nieinwazyjnej wentylacji noworodka niewymagający zastosowania filtra wyciszającego szum przepływu gazów. Z konfiguracji parametrów technicznych opisanych w pozostałych punktach niniejszej specyfikacji wynika, że Zamawiający bardzo precyzyjnie opisał jeden konkretny aparat, który ze względu na hałas jaki generuje podczas działania rzeczywiście wymaga zastosowania wspomnianego filtra. Taki opis przedmiotu zamówienia narusza Prawo Zamówień Publicznych. Na rynku dostępnych jest co najmniej jeszcze kilka innych aparatów nowszej generacji działających z innymi generatorami nCPAP -nie tylko z „efektem Coanda”, i nie generujących takiego hałasu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Zadaniu nr 12 urządzenia niewymagającego zastosowania filtra wyciszającego szum przepływu gazów. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 7 - dotyczy Zadania nr 13 od pkt. 1 do pkt. 20.9

W wyżej wymienionym zestawieniu wymaganych minimalnych parametrów techniczno-użytkowych Zamawiający bardzo precyzyjnie opisał konkretny aparat, którego nazwy dodatkowo nawet użył w tytule przedmiotu zamówienia.

Zwracamy się z prośbą, aby Zamawiający odstąpił od tak precyzyjnych zapisów minimalnych wymaganych parametrów techniczno-użytkowych i dopuścił również inne aparaty do nieinwazyjnego wspomaganie oddychania metodą wysokich przepływów, które dedykowane są tylko dla wcześniaków i noworodków, a nie jak opisany aparat Vapotherm także dla dzieci i dorosłych pacjentów. Biorąc pod uwagę fakt, że dostawa oferowanego sprzętu jest przewidziana dla oddziału neonatologii tym bardziej zasadnym jest posiadanie przez Zamawiającego wyboru spośród sprzętu dedykowanego dla pacjentów o wadze także poniżej 700 g, którego to parametru aparat Vapotherm nie spełnia.

Dostępne na rynku aparaty do nieinwazyjnego wspomaganie oddychania metodą wysokich przepływów są tak skonfigurowane, że umożliwiają Zamawiającemu zastosowanie także innych możliwych trybów wentylacji nieinwazyjnej – na przykład zastosowanie terapii CPAP. Istnieją medyczne opracowania i doniesienia o tym, że w przypadku noworodków urodzonych przedwcześnie, konwencjonalne nieinwazyjne wspomaganie oddechu jest skuteczniejsze i bezpieczniejsze dla pacjentów poniżej 32 tygodnia ciąży w porównaniu z HFNC (wysokie przepływy).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

SPECJALISTA
ds. Zamówień Publicznych

inż. Monika Wojciechowska

Z UPOWAŻNIENIA DYREKTORA
Z-ca DYREKTORA
ds. Finansów i Administracji

mgr inż. Jadyga Raziuk